PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-054998

(43) Date of publication of application: 29.03.1985

(51)Int.Cl.

C30B 29/62 C30B 29/02

// C01B 31/02 D01F 9/12

(21)Application number: 58-162606

(71)Applicant: NIKKISO CO LTD

(22)Date of filing:

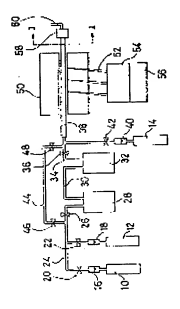
06.09.1983

(72)Inventor: ARAKAWA KOHEI

(54) PRODUCTION OF CARBON FIBER GROWN IN VAPOR PHASE

(57) Abstract:

PURPOSE: A carrier gas containing a carbon compound and an organotransition metal compound is heated to achieve high-efficiency production of carbon fibers by the vapor-phase growth process. CONSTITUTION: N2 gas from a bomb 12 is sent through the by-pass 44 to the reactor tube 38 and its inside is replaced with N2 gas by purging. Then, H2 gas, as a carrier gas, is sent from the bomb 10 to the generator containing a carbon compound such as benzene 28 and the other generator containing an organotransition metal compound such as ferrocene 32. Then, the resultant carrier gas is combined with hydrogen sulfide gas from the bomb 14, then heated in an electric furnace at 600W1,300° C to effect the vapor-phase growth of carbon fibers.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩日本国特許庁(IP)

(1) 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-54998

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和60年(1985)3月29日

29/62 C 30 B 29/02 C 01 B 31/02

6542-4G 6542-4G

7344-4G

-4L 審査請求 未請求 発明の数 2 (全8頁) 7211-

69発明の名称

D 01 F

気相成長炭素繊維の製造方法

昭58-162606 ②特 頭

昭58(1983)9月6日 ②出 願

Ш 73発 明 者 荒

9/12

平 公

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 日機装株式会社内

日機装株式会社 東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 仍出 題 人

治雄 倒代 理 人 弁理士 浜田

> 뗅 AIII

1. 発明の名称

気相成及炭素繊維の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 炭素化合物のガスと有機避移金属化合物の ガスとキャリヤガスとの混合ガスを加熱する ことを特徴とする気相成長炭素繊維の製造方 法。
 - ② 混合ガスの加熱は600℃乃至1300℃で ある特許請求の範囲館1項記載の気相成長炭 素繊維の製造方法。
 - (3) 有機運移金属化合物のガスとキャリヤガス との混合ガスを加熱することを停徹とする気 相成長炭素繊維の製造方法。
 - (4) 混合ガスの加熱は600℃乃至1300℃で ある修幹職求の範囲第3項記載の努用成長最 紫繊維の製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明
 - 〔発明の属する技術分野〕

本発明は、気相中で炭素繊維を製造する方法

に関し、更に詳細には、炭素供給源としての炭 素化合物のガスと触媒並びに炭素供給源を兼ね る有機避移金属化合物とキャリャガスとの混合 ガスをも00℃から1300℃の範囲で加熱す ることを特徴とする気相成長炭素繊維の製造方 法に関する。

〔従来技術とその問題点〕

気相成長炭素繊維は、高強度、高弾性、高導 電性、高耐食性、高生体適合性などの優れた特 性を有し、特に機械的特性を例にとれば、すで 化商品化されている P A N 系炭米繊維、ピッチ 系炭紫繊維、レーヨン系炭素繊維性能を遙かに 腹隅するものであり、理想的素材と目える。

従来、気相成長炭素繊維は、電気炉内にアル **ミナなどの磁器、黒鉛などの基板を置き、これ** 化炭素成長核、鉄、ニッケルなどの超極粒子触 媒を形成せしめ、この上にペンセンなどの炭化 水器のガスと水業、キャリヤガスの混合ガスを 導入し、1010℃~1300℃ の温度下に炭化 水衆を分解せしめることにより、進板上に炭素 繊維を成長させる方法が知られている。

基板上に上配炭素成長核、超微粒子触媒を形成させる方法は、基板に、鉄、ニッケルまたはそれらの合金の100 A 程度の超微粒子を懸濁させたアルコール懸濁液をスプレーするかまたは塗布して乾燥することである。また、前配懸濁液に代えて硝酸鉄水溶液を基板に塗布して乾燥させてもよい。次いで、前配基板を電気炉内の反応管に入れ、ペンセンや水素を加えて1100℃~1300℃に加熱すれば、還元と成長が進行する。

しかし、このような方法では、①基板表面の 徴妙な温度ムラヤ、周囲の機維の密生度によつ て長さの不均一が起り易いこと、また②炭系の 供給源としてのガスが反応によつて消費される ととにより反応管の入口に近い所と出口に近い 所で機維径が相当異なること、⑤基板表面での み生成が行なわれるため、反応管の中心部分は 反応に関与せず収率が悪いこと、④超微粒子の 基板への分散、還元、成長、次いで機維の取出

- 5 -

また、別法として、有機遷移金属化合物のガスとキャリヤガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする。

本発明における炭素供給源としての炭素化合 物とは、有機鎖式化合物または有機選式化合物 からなる有機化合物全般が対象となるが、特に 高い収率を得るには脂肪族炭化水素、芳香族炭 化水素である。しかし、炭化水素化合物以外に 窒素、酸素、碳黄、弗素、塩素、臭素、沃素、 燐、砒素の内の一種類以上の元素を含むものも 使用できる。これらの元素は含まない方が良好 であるが、特に硫黄については問題が少ないた め、炭素と水業と硫黄との組合せからなる場合 には好適である。具体的な個々の化合物の例を 挙げると、メタン、エタン等のアルカン化合物、 エチレン、プタジエン等のアルケン化合物、ア セチレン等のアルキン化合物、ペンゼン、トル エン、スチレン等のアリール炭化水素化合物、 インデン、ナフタリン、フエナントレン等の離 合理を有する芳香族炭化水素、シクロブロパン、 しという独立に実施を必要とするプロセスがあるため、連続製造が不可能であり、従つて生産性が悪いなどの問題点を有する。そのため、コスト面において、すでに商品化されているPAN系炭素繊維、ピッチ系炭素繊維、レーヨン系炭素機維に対抗することは、特殊な用途を除いて不可能と貫える。

[発明の目的]

それ故、との発明の一般的な目的は、上述の 問題点を除去し、生産性を高めるととのできる 気相成長炭素繊維の連続製造方法を提供するに ある。

本発明の別の目的は、気相成長炭紫繊維の需要を大幅に伸し、気相成長炭紫繊維が炭紫繊維の主役を占めることを可能にすることである。 (発明の要点)

この目的を適成するため、この発明に係る気相成長炭素機組の製造方法は、炭素化合物のガスと有機理移金属化合物のガスとキャリャガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする。

-4-

シクロペキサン等のシクロパラフイン化合物、シクロペンテン、シクロペキセン等のシクロオレフイン化合物、ステロイド等の紹合環を有する脂環式炭化水深化合物、メチルチオケトン等ケルエチルスルフイド、ジメチルチオケトン等の含硫脂肪族化合物、フエニルチオール、ジフェニルスルフイド等の含硫芳香族化合物、ベンゾチオフェン、チオフェン等の含硫複素環式化合物等である。また、以上の化合物の2種以上を混合した混合物を使用することも可能である。

キャリャガスとしては、周期律談 O 族のアルゴン、ヘリウム等の希ガスおよび水案、窒素またはこれらの混合ガスの中から選択されるガスを主体とし、水米ガスが最も好ましい。主体とするという意味は、上配以外に他のガスを含むことが許されることを意味し、その割合はキャリャガス成分中 2 0 岁以内である。この福の少

量成分ガスとしては、硫化水素および/もしくは二硫化炭素が好ましい。実験によれば、ハロゲン、ハロゲン化水素、水蒸気は共に収率を低下させる原因となる。水素ガス以外のガスをキャリャガスとして使用する場合、一般に炭素化合物の熱分解が促進されすぎ、かえつて炭素機維の生成を阻害する要因になるため、炭素化合物の濃度を大幅に低下させる必要性がででくる。

7

本発明の方法を具体的に説明すると、炭米化 合物のガスと有機選移金属化合物のガスと0~ 20% の少量ガスを含むキャリヤガスとの混合 物を好ましくは600℃~1300℃、更に好適 には1050℃ ~ 1200℃ に加熱する。炭素 化合物、有機選移金属化合物がガス状ならばそ のまま、液体または固体の場合は加熱蒸発また は昇華させて得られるガスを使用し、炭素化合 物のガスおよび有機選移金属化合物のガスの全 混合ガスに占める割合は、好ましくは各々 0~ 40%、0.01~40%、さらに好ましくは各々 0.5~10%、0.05~10%である。ここで炭 素化合物の濃度が 0 でも良いのは、有機巡移金 属化合物中に十分な炭素を含有している場合は、 必ずしも炭素化合物のガスを必要としないとい **り意味である。混合ガスの加熱方法としては電** 気炉による方法が便利である。

本発明は、炭素供給源としての炭素化合物の ガスと、従来気相成長炭素繊維の生成に不可欠 な触媒となつている金属からなる有機金属化合 周期神教階族に属するもの、その内で形に鉄、 ニッケル、コバルトが好適であつて、鉄が最も 好道である。

有機避移金属化合物の具体的例を挙げると、Tルキル金属として $\{C_4H_9\}_4T$ I, CH_2 \mp $CHCH_2Mn(CO)\}_5$, CH_3 -C-C-O

 $|C_2H_5|_2$ FeBr· (C_2H_5) FeBr $_2$; アリル借体として $(C_6H_6)_3$ PtI; π -コンプレックスとして $(C_5H_5)_2$ Fe , $(C_6H_6)_2$ Mo , C_8H_{14} Fe , $(C_5H_5$ Fe $(CO)_2)_2$, $(C_5H_5$ Fe $(CO)_2$ CL , $(C_5H_5$ Fe $(CO)_2$ CN , $(C_5H_5$ CN)

また、これらの混合物の使用も可能である。

-- 8 --

物のカスとを反応炉内で同時に熱分解させる方法であるが、この方法により炭素繊維が得られたという事実から判断し、有機金属化合物の熱分解によつて避難した金額原子が衝突を繰り返し一部触媒として機能しつる程度の金属の超微粒子に成長し、その超微粒子を触媒として炭素繊維が生成したものと判断する。

 入ると直ちに焼結し、触媒効果を発揮できないような大きな粒子になること、第三に超酸粒子は表面エネルギが高いため非常に活性で、酸化 鉄の状態にあるため 選元の必要性があるが、に 炭素の表面 沈治 が起り実質的に触媒として機能しなくなる等の理由で使用不可能である。 辞酸 数子を作成するとが 第一鉄のように超微粒子を作成すると が考えられるが、超微粒子にすると鉄の場合と同様の間に 面し、使用不可能となる。

有機金属化合物を使用し、それを蒸発して気相中で金属触媒を作成するという新しい手法によって、従来の触媒の基板への分散と選元という2つの操作の省略を可能としたもので、すなわち気相中で炭素源としての炭素化合物のガスと と触媒源としての有機遷移金属化合物のガスとを熱分解することにより、触媒と炭素繊維を連続的に生成させることが可能となった。

本発明によれば、従来のように反応が基板表

-11-

維をランダムに充填する複合材料という用途を 検制した場合、高強度高弾性でアスペクト比 100~200が好ましいということが固われて おり、本発明がアスペクト比を自由にコントロール可能であり、特にアスペクト比100~ 200は極めて容易に作成でき、気相成長炭素 繊維の高強度高弾性という機械的特性を有する という点で複合材料には風想的素材と目える。 「発明の実施例」

次に、との発明に係る気相成長炭梁繊維の製造方法の好適な実施例につき忝付図面を参照しながら以下詳細に説明する。

ます、本発明における気相成長炭素繊維を製造するために使用した装置につき、その概略を示せば、第1図および第2図に示す通りである。

第1図において、参照符号10,12,14は ガスポンペを示し、それぞれポンペ10には高 純度水米ガス、ポンペ12には盗案ガス、ポン ペ14には硫化水案ガスが充填される。ポンペ 10,12は、それぞれ流量計16,18およ 面だけでなく全娘にわたつているため高収率が 得られ、気相中で生成している炭素繊維は、浮 遊運動をしているため各機維は平均的に同一の 条件で生成していると考えてよく、生成炭素機 維はアスペクト比の均一なものが得られ、また 本発明によれば装置の大きさや、ガスの譲速度、 世気炉の温度を制御することによりアスペクト 比を変えることが容易である。実験によると、 1100℃ 以下では主として長さ成長が起り、 1100℃ を越える温度では径の成長速度が目 立つてくる。また、長さの成長範囲においては、 生成する炭素繊維の長さが混合ガスの炉内の滞 留時間に任ぼ比例するため、1100 ℃以下の 加熱炉と1100 ℃以上の加熱炉を直列につな ぐことによつて希望する猛、長さの炭素繊維を 連続的に生成することが可能である。際に従来 の炭素繊維からは得ることのできなかつた長さ 0.2 4~20004、径0.05 4~10 4 の範囲 のアスペクト比一定の短い炭素繊維を高収率で 連続的に製造することが可能である。また短機

-12-

びパルプ20,22を介してステンレスパイプ 24に接続されている。とのパイプ24は、パ ルプ26を介してペンセンを充塡した原料ガス 発生器28に逃通している。また、との原料ガ ス発生器28からステンレスパイプ30が導出 され、このパイプ30はフエロセンを充填した ガス発生器32に連通している。さらにとのガ ス発生器32からステンレスパイプ34が導出 され、このパイプ34はパルプ36を介して反 応管38に逃遜している。しかるに、この反応 管38に連通する前記パイプ34の一部に、前 記ポンペ14が流量計40およびパルプ42を 介して接続されている。なお、前述したパイプ 2 4 からパルプ2 6 より両ガス発生器 28,32 およぴパルプ36を介して反応管38に接続さ れるパイプ34に選る系に対し、ステンレスパ イパスパイプ44をそれぞれパルプ46,48 を介して接続する。

反応管 3 8 は、例えば内径 2 2 m、 長さ 1000 ™ の石英管で構成し、その長さ約 6 0 0 mm に亘 つてこれを観気炉50内に設置する。この電気炉50の温度は、機電対52と3回路PID温度側御器54とからなる制御系で制御し、この温度は温度記録計56で記録するよう構成する。 そして、前記反応管38の終端部にはステンレス機雄フィルタ58を介して排気パイプ60を連通する。

このように構成した装置は、運転に際し、最初ポンペ12から供給される窒素ガスをベイパスバイブ44を介して反応管38に供給し、反応管38内部を窒素ガスで置換して爆発の危険を防止する。次いで、ポンペ10より水素のためにする。次いで、ポンペ10より水素である。次いで、ポンペ10より水素である。次いで、カンセン・フェロセンの混合ガスを含る8に強化水光と混合して反応管38内に対し、電気炉50の作用下に反応管38内に対し、準く58に強くない。

第2図は、第1図に示す装置にさらに付加し

— 1 5—

純废水素ガス、ポンペ14に硫化水素ガス、原 料ガス発生器28にペンセン、有機金属化合物 のガス発生器32にフェロセンを入れて、先づ 原料ガス発生器 2.8と有機金属化合物のガス発 生器32を加熱してペンセンとフエロセンのガ スを生成させ、パルプ20.42を調節して流 量計16,40により所定流量の水索、硫化水 素を流す。水素ガスはステンレスパイプ24よ りパルプ26を経て原料ガス発生器28に入り、 ペンセンガスと混合されてステンレスパイプ30 を経て有機金属化合物のガス発生器32に入り、 ここにて水溝 - ペンゼン・フエロセンの混合ガ スを生成し、ステンレスパイプ34よりパルブ 36を経て硫化水素と混合されて反応管38に 入る。ペンセンやフエロセンがパイプ内に凝縮 しないようにステンレスパイプ30は200℃ に加熱した。混合ガスの組成は水累:硫化水素 :ペンセン:フェロセン= 910 : 2.7 : 18 : 4.5、総施量は200℃で176×/分~ 3524/分 の範囲で変化させた。電気炉50

得る裝置を示すものである。すなわち、第2図 において、参照符号62は第2の反応管を示し、 との第2の反応管62は内径85㎜、長さ約 1700 至の石英管で構成し、第1図化示す第 1の反応管38に直結したものである。との場 合、第2の反応管62の入口部に対し、アセチ ・レンガスをさらに混合し得るように構成する。 とのため、アセチレンガスを充填したガスポン ぺら4を設け、このポンペを流量計66および パルプ 68を介して前配反応管 62の入口部に 設けた栓部材フNに接続する。また、鮮2の反 応管62は、第1の反応管38と同様に、電気 炉72、熱配対74、3回路PID温度制御器 76、温度記録計78、ステンレス繊維フイル メ80歩よび排気パイプ82を設ける。なか、 との場合、第1の反応管38に対しては、ステ ンレス繊維フイルタ58および排気パイプ60 が省略されることは勿論である。

実施例1

第1図に示す装置において、ポンペ10に高

-16-

は1080 での温度化散定した。反応管38の内部の温度分布を調べたところ、均熱帯はパイプの中央付近300mmであつた。低分ガスは建稅的に供給され、反応管38内で連稅的に生産分解し、触媒と気相成是炭素機維はステンの収益を動力を設置した。また、炭素機維の経、長さに示する時間は反応管38の300mmの均熱帯を通過する時間として水めた。

没 1

| | (1) | (2) | (3) |
|-----------|-------|------|------|
| 総流量(**/分) | 176 | 264 | 352 |
| 滞留時間(秒) | 0.2 3 | 0.15 | 0.11 |
| 取 率(%) | 38 | 2 2 | 16 |
| 径 (μ) | 0, 1 | 0.1 | 0.1 |
| 段 さ(#) | 1 1.0 | 4.3 | 4.5 |
| 1 | | | |

第1表より長さはほぼ補留時間に比例すると とが示される。

实施例 2

第2図に示す装置により、突施例1で生成した炭 森織権を1160℃に加熱した第2の反応管62で更に径のコントロールを行つた。反応管62の1160℃における均熱帯は300㎡であつた。第1の反応では炭 条供給量が少なかつたので、第2図のポンペ64よりアセテレンガスを領単状態で10×1/分送つた。そのときの結果を第2表に示す。

表 2

| | 第1の炉 | 第1+第2の炉 | |
|----------|-------------|-----------|--|
| 径×長さ(#) | 0.1 0×1 1.0 | 0.17×110 | |
| 径×長さ (#) | 0.1 0 × 4.5 | 0.20× 4.6 | |

第2岁より、第2の炉では径のみが成長した ことが示される。

-19-

実施例の

混合ガスとして水梁: チオフエン: $C_{10}H_{10}Br_2Zr = 920$: 61: 4.5、総流量
120 × / 分(25℃換算)、電気炉温度
1080 ℃の条件で実施し、収率 0.1 多以下、
炭素繊維(径×長さ) 0.07 × 1.3 × の気相成
長炭素繊維が得られた。

実施例7

混合ガスとして水溶:ペンゼン: C₁₀H₁₀V = 9 3.0 : 3.1 : 3.9 、総流量 1 1 0 ml/分(25 で換算)、電気炉温度 1 0 8 0 での条件で奨施 し、収率 0.7 %、炭素機維(径×長さ) 0.1 μ × 2.5 μの気相成長炭素繊維が得られた。

奖施例8

驱施例 3

混合ガスとして水米: アセチレン: (C₈H₅)₂Ni = 910:53:37、総批量110ml/分 (25℃換算)、電気炉温度1080℃の条件で 実施し、収率13%、炭米繊維(径×段さ) 0.15μ×3μの気相成長炭米繊維が得られた。 転換例4

混合ガスとして窒素:ベンゾナオフエン: $(C_8H_6Fe(CU)_2)_2=924$: 3.4 : 4.2 、総流量 108 ml/分(25 で換算)、 電気炉温度 1065 での条件で実施し、収率 106 、炭素 繊維(径×長さ) 0.1 μ × 10 μ の気相成長炭素繊維が得られた。

與施例 5

混合ガスとしてアルゴン: CH4: C₆H₁₅ScC₄H₁₀O = 90.9: 61: 30、総派量 110 M/分(25 C換算)、電気炉温度 1065 Cの条件で実施し、収率0.1%、炭素繊維(僅×長3)0.05 M×10 Mの気相成長炭素繊維が得られた。

-20-

突旋例9

混合ガスとして水梁: 確化水梁: (C₈H₅)₂Fe = 91.8 : 3.0 : 5.2 、総流量109 M/分(25 C換算)、電気炉温度1065 Cの条件で実施し、収率20%、炭素繊維(径×長さ)0.1 μ×9μの気相成長炭素繊維が得られた。

4. 図面の簡単な説明

第1図は気相成長炭米繊維の製造に使用した 実験装置の系統図、第2図は第1図の装置に接 続する第2の気相成長炭米繊維の製造に使用し た実験装置の系統図である。

10,12,14,64 … ガスポンペ 16,18,40,66 … 旅 量 計

20,22,26,36,42,46,48,68 ...パ ル ブ

24,30,34,44 --- ステンレスペイブ

28,32 … ガス発生器 38 … 反応管(第1)

50,72 … 键 気 炉 52,74 … 熱 電 対

54.76 ··· 3 回路 P I D 温度制御器

56,78 … 温度配録計

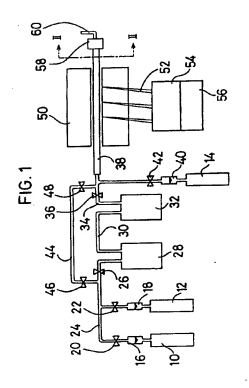
58,80 … ステンレス繊維フイルタ

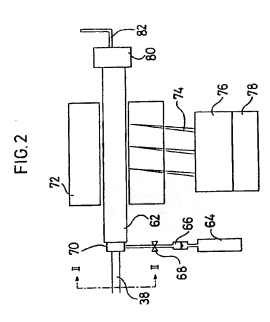
60,82 … 排気パイプ

62 … 反応管(第2)

特別關人 日 楓 装 株 式 会 社 的 關人代理人 弁理上 浜 田 治

-25-





手統一一流響的

四和58年10月/2日

特許庁長官 若杉 和夫 殿

1. 事件の表示

IMM 5 8年 特許蘭 第 1 6 2 6 0 6 号

2. 発明の名称

気相成長以素似維の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許川朝人

住所 東京都法谷区恵比 斯3丁目43番2号

名称 日 觇 装 株 式 会 社

代表者 音 桂二郎

4. 代 理 人

郵便番号 107 東京が建区北街山2丁目7番22号鈴木ビル 東京が建区北街山2丁目7番22号鈴木ビル 電話、東京 (404)5768・5769番 (卵送先:東京都建区赤坂郵便局私料箱第75号) 氏名 (6401) 弁理士 浜 II 治 雄

- 5. 補正の対象
 - (1) 明細書の発明の詳細な説明の標。
- 6. 補正の内容
 - (1) 別紙記載の通り。

可用 移港 本前 五田 事群(自発) 80015-9年 3月 / 日

特許庁長官 若杉和 夫 殿

1. 事件の表示

昭和58年 特許願 第162606号

2. 発明の名称

気相成長炭素組維の観告方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

付所。東京都被各区思比第3丁目43番2号

名称 日规装株式会社

代表者 音 - 柱 二 郎

4. 化 理 人

郵便番号 107 住所 東京都建区北街山2丁目7番22号鈴木ビル 電話 東京 (404)5768・5769番 (郵送先:東京都建区赤坂郵便司私書箱第75号)

氏名 (6401) 弁理士 浜田沿雄

- 5. 補正の対象
 - (1) 明細書の発明の詳細な説明の標。
- 6. 補正の内容
 - (1) 別騈記載の通り。

補 正 書

- 明細書第2頁第16行 「炭素成長核、」を削除します。
- 同 第2頁第18行 「水素、キャリヤガスの」を 「水素ガス等のキャリヤガスとの」と補正します。
- 3. 同 第3頁第2行 「上記炭素成長核、」を削除します。
- 4. 同 第3頁第10行 「1100℃」を「1010℃」と補正します。
- 5. 同 第7頁第13行 「キレート型化合物」の次に 「、鉄カルポニル」を加入します。
- 6. 間 第8頁第7行「アリル錯体」を「アリル金属」と補正します。
- 7. 同 第8頁下から第2行 「等である。」の前に 「, Pe (CO)s, Peg(CO)4, 」を加入します。

特許出願人 日 楓 装 株 式 会 社 出願人代理人 弁理士 浜 田 冶 雄



1

補正書

1. 明細書第8頁第9行

「Call₁₄Fe」を

「Cnelly Fe」と補正します。

特別個人 日 根 装 株 式 会 社 山順人代理人 弁理士 浜 田 治 雄 医混产